PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

(11) 国際公開番号

WO96/20194

C07D 453/02, A61K 31/435

(43) 国際公開日

1996年7月4日(04.07.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP95/02713

Á1

(22) 国際出願日

1995年12月27日(27.12.95)

(30) 優先権データ

特願平6/327045

1994年12月28日(28.12.94)

IP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出版人(米国についてのみ)

竹内 誠(TAKEUCHI, Makete)[JP/JP]

〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町松前台7丁目9番14号 Ibaraki, (JP)

内藤 良(NAITO, Ryo)[JP/JP]

〒300-32 茨城県つくば市花畑3丁目15番23-102 Ibaraki, (JP)

早川昌彦(HAYAKAWA, Masahiko)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮2丁目5番9-424 Ibaraki, (JP)

岡本芳典(OKAMOTO, Yoshinori)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-207 Ibaraki, (JP)

米徳康博(YONETOKU, Yasubire)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9-423 Ibaraki, (JP)

池田 賢(IKEDA, Ken)[JP/JP]

〒270-11 千葉県我孫子市つくし野1丁目2番25-106 Chiba, (JP)

碘村八州男(ISOMURA, Yasue)[JP/JP]

〒302-01 茨城県北相馬郡守谷町薬節台3丁目4番8号

Ibaraki, (JP)

(74) 代理人 弁理士 長井省三, 外(NAGAI, Shozo et al.)

〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号 山之内製薬株式会社

特許情報部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定國

AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TT. UA, US, UZ, VN, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許(KE, LS, MW, SD, SZ, UG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Tide: NOVEL QUINUCLIDINE DERIVATIVES AND MEDICINAL COMPOSITION THEREOF_

(54) 発明の名称 新規キヌクリジン誘導体及びその医薬組成物

(57) Abstract

A quinuclidine derivative represented by general formula (I), a salt, N-oxide or quaternary ammonium salt thereof, and a medicinal composition containing the same, wherein the ring A represents optionally substituted aryl, cycloalkenyl, heteroaryl containing 1 to 4 heteroatoms selected from among oxygen, nitrogen and sulfur, or 5- to 7-membered saturated heterocycle; X represents a single bond or methylene; R represents halogeno, hydroxy, lower alkoxy, carboxy, lower alkoxycarbonyl, fower acyl, mercapto, lower alkylthio, sulfonyl, lower alkylsulfonyl, sulfonyl, sulfonamido, lower alkylsulfonyl, sulfonamido, carbamoyl, thio-carbamoyl, mono- or di(lower alkyl)carbamoyl, nitro, cyano, amino, mono- or di(lower alkyl)carbamoyl, nitro, cyano, amino, mono- or di(lower alkyl)carbamoyl, mono- or optionally substituted by halogeno, hydroxy, lower alkoxy, amino or mono- or di(lower alkyl)amino; 1 is 0 or 1; m is an integer of 1 to 3; and n is an integer of 1 or 2. The compound has an antagonistic effect on muscarine M3 receptors and is useful as a preventive or remedy for urologic diseases, respiratory diseases or digestive diseases.

(57) 要約

下配一般式([)で示されるキヌクリジン誘導体、その塩、その N-オキシド又は四級アンモニウム塩並びに致化合物を含有する医 裏組成物。 (0)

(式中の記号は以下の意味を有する。

A環:アリール差、シタロアルキル差、シタロアルケニル差、酸素 原子、窒素原子若しくは佛黄原子からなるヘテロ原子を1万至4個 含有するヘテロアリール差、又は、5~7員館和ヘテロ環塞であり、 これらの環は任素の最快差で量換されていてもよい。

※:単結合又はメテレン基

B:ハログン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、 低級アルコキシカルボエル基、低級アシル基、メルカプト基、低級 アルキルチオ基、スルホエル基、低級アルキルスルホエル基、スル フィニル基、低級アルキルスルフィニル基、スルホンアミド基、低 級アルカンスルホンアミド基、カルパモイル基、チオカルバモイル 基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、 シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、 メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、 水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくは ジー低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくは

2:0又柱1

*

加:0叉は1万至3の整数

1:1又は2の整数)

▲スカリンMa 受容体拮抗作用を有し、必尿器疾患、呼激器疾患又 は消化器疾患の予防・治療剤として有用である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード ■ デエスフフガイグギギハアアイ いコンスペイラボギルニリンイイタ 取 マトインンンリジアシガルスリー・フラン・ハーテン ドケー・アン ド PRRSSSSSSSSTTTTTTTUUUUV DEEFFGGGGGHIIII-KKKKKL ルーマニア ロシア連邦 スーダン AAAAABBBBBBBBBCCCCCCCCC MNRWXELOZL マリーゴル ドーリウイコール マラキシェンヴー・ オジンウェ・ジド アーランド トーコ タジキスタン トルクメニスタン トルルフントルクントルリニダード・トパゴ クライナウラブング サウズベキスタン共和国 ブイエトナ コストー スイート・ジボア、 カーメトーン 中国 チェッツ. ドイツ.

明 細 書

新規キヌクリジン誘導体及びその医薬組成物

技術分野

本発明は、医薬、特にムスカリン受容体拮抗作用を有するキヌクリジン誘導体、 その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩並びに該化合物を含有す る医薬組成物に関する。

背景技術

従来、ムスカリン受容体につき研究がなされており、ムスカリン受容体拮抗作用を有する化合物は、気管支拡張、胃腸運動抑制、酸分泌抑制、口渇、散臓、膀胱収縮抑制、発汗減少、及び頻脈等を引き起こすことが知られている。このムスカリン受容体には、少なくとも3種のサブタイプが存在することが知られている。主に、M. 受容体は脳等に、M. 受容体は心臓等に、またM. 受容体は平滑筋や腺組織に存在する。

上記ムスカリン受容体拮抗作用を有する化合物については、従来より知られているものが多数あり、例えば代表的なものとしてアトロピンが挙げられる(メルクインデックス、11版、138頁)。しかしアトロピンは M_1 、 M_2 、 M_3 受容体に対して非選択的に拮抗するので、特定の疾患の治療を目的とすることは容易ではなかった。近年、ムスカリン受容体サプタイプの研究が進み、 M_1 、 M_2 、 M_3 受容体に選択的に拮抗する化合物が検討されている(英国特許出願公開第2、249、093号、特開平1-131145号及び特開平3-133980号公報)。中でもムスカリン M_3 受容体に選択的で、 M_2 受容体より起因する心臓に関わる副作用のない化合物の創製が望まれている。

特開昭62-252764号公報には下記一般式を有する化合物が記載されている。

(式中、LはNH又はOであり;

X及びYは独立して水素原子又はC...。アルキルから選ばれるか又は一緒になった結合であり;

R, 及びR2は独立して水素原子、C1-6アルキル、…(中略)…であり:

R。及びR。は独立して水素原子、ハロゲン原子、CF。、 C_{1-6} アルキル、… (中略) …、フェニル、フェニル C_{1-6} アルキル基から選ばれた 1 又は 2 個の基により任意にN-置換されていてもよい又は C_{6-6} ポリメチレンにより任意にN-ジ置換されていてもよいアミノ、… (中略) …、から選ばれ:

$$Z$$
は $(CH_2)p$ $(CH_2)q$ 等;

pは1又は2であり; qは1~3である)

しかしながら、上記特許に記載の化合物は5-HT拮抗剤として開示されており、ムスカリン受容体拮抗作用については全く開示されてなく、本発明化合物とは薬理効果の面において明確に区別できるものである。

発明の開示

本発明者らは、上記ムスカリンM。受容体拮抗作用を有する化合物につき、鋭意検討した結果、従来化合物とは異なる基本骨格を有する新規なキヌクリジン誘導体を創製し、これらが優れた選択的ムスカリンM。受容体拮抗作用を有することを知見して、本発明を完成した。

即ち、本発明化合物は下記一般式(1)で示されるキヌクリジン誘導体、その

塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩、及び、該化合物又はその塩と製薬学的に許容される担体を含有する医薬組成物、殊にムスカリンM、受容体 拮抗剤に関する。

$$(R)m \xrightarrow{(CH_2)n} 0 \xrightarrow{\begin{pmatrix} 0 \\ \uparrow \\ N \end{pmatrix}} \ell$$

$$X \qquad 0 \qquad (1)$$

(式中の記号は以下の意味を有する。

A環:アリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子を1万至4個含有するヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であり、これらの環は任意の置換基で置換されていてもよい

X:単結合又はメチレン基

R:ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルフィニル基、スルホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基

ℓ:0又は1

m:0又は1乃至3の整数

n:1又は2の整数、以下同様)

WO 96/20194 PCT/JP95/02713

本発明化合物(I)において特に好ましい化合物としては、A環がアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるへテロ原子を1乃至4個含有するヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であって、これらの環は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、スルホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基からなる置換基で置換されていてもよい、キヌクリジン誘導体、その塩、そのNーオキシド又はその四級アンモニウム塩:

Rがハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基であり、A環がアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1万至4個含有する5員若しくは6員の単環ヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であって、これらの環はハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、又は、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい、キヌクリジン誘導体、その塩、そのNーオキシド又はその四級アンモニウム塩;

mが0であり、A環がハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基若しくは低級アルコキシ基で置換されていてもよいアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、又は、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1 乃至4個含有する5員若しくは6員の単環ヘテロアリール基であるキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩;

A環がハロゲン原子若しくは低級アルキル基で置換されていてもよいフェニル

基、シクロアルキル基、ピリジル基、フリル基、チェニル基であるキヌクリジン 誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩:

Xが単結合であるキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩:

nが2であるキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級ア ンモニウム塩である。

また、本発明化合物(I)のキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド 又はその四級アンモニウム塩と製薬学的に許容される担体を含有するムスカリン M。受容体拮抗剤として、好ましくは、泌尿器疾患(神経性頻尿、神経因性膀胱 、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮及び慢性膀胱炎等)、又は、呼吸器疾患(慢性 閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等)、の予防・治療剤である。

以下に本発明化合物(I)につき、詳細に説明する。

本発明化合物(1)は従来のムスカリンM。受容体拮抗剤と異なり、基本骨格として以下に示す環の窒素原子上にキヌクリジニルオキシカルボニル基等が結合したテトラヒドロイソキノリン骨格(Ia)又はイソインドリン骨格(Ib)を有する点に構造上の特徴を有する。

さらに、本発明化合物(I)はテトラヒドロイソキノリン又はイソインドリンのそれぞれ1位にXを介してA環、即ちアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1万至4個含有するヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基から選択され

WO 96/20194 PCT/JP95/02713

る環基を有する点に特徴を有する。

本明細書の一般式の定義において特に断らない限り、「低級」なる用語は、炭素数1乃至6個の直鎖状又は分枝状の炭素鎖を意味する。従って、「低級アルキル基」としては、炭素数1乃至6個の直鎖状又は分枝状のアルキル基を意味し、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、プチル基、イソプチル基、secープチル基、tertープチル基、ベンチル基、イソペチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1ーメチルプチル基、2ーメチルプチル基、1、2ージメチルプロビル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1・メチルペンチル基、2・メチルプチル基、1・1・ジメチルプチル基、1・2ージメチルプチル基、3・メチルペンチル基、1・1・ジメチルプチル基、1・2ージメチルプチル基、3・3ージメチルプチル基、1・3ージメチルプチル基、2・3ージメチルプチル基、3・3ージメチルプチル基、1・3ージメチルプチル基、2・1・1・1・メチルプロビル基、1・2・1・リメチルプロビル基、1・2・2ートリメチルプロビル基、1・2・1・リメチルプロビル基、1・2・2ートリメチルプロビル基、1・エチルー1ーメチルプロビル基、1・エチルー2ーメチルプロビル基等が挙げられる。これらの基のうち、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、プチル基などの炭素数が1万で至4のアルキル基が好ましく、更にメチル基が好ましい。

「アリール基」としては、芳香族炭化水素基を意味するが、炭素数6乃至14個のアリール基が好ましい。具体的には、フェニル基、ナフチル基、インデニル基、アントリル基、フェナントリル基であり、更に好ましくはフェニル基である。

「シクロアルキル基」としては、炭素数3万至8個のものが挙げられ、具体的にはシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等が挙げられる。これらのうちシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基が好ましく、更にシクロヘキシル基が好ましい。

「シクロアルケニル基」としては、炭素数 3 乃至 8 個のものが挙げられ具体的には 1 ーシクロプロペニル基、 2 ーシクロプロペニル基、 1 ーシクロブテニル基、 2 ーシクロペンテニル基、 3 ーシクロペンテニル基、 1 ーシクロヘキセニル基、 2 ーシクロヘキセニル基、 3

ーシクロヘキセニル基、1ーシクロヘプテニル基、2ーシクロヘプテニル基、3 ーシクロヘプテニル基、4ーシクロヘプテニル基、1ーシクロオクテニル基、2 ーシクロオクテニル基、3ーシクロオクテニル基、4ーシクロオクテニル基、2 、4ーシクロペンタジエニル基、2、5ーシクロヘキサジエニル基、2、4ーシ クロヘプタジエニル基、2、6ーシクロヘプタジエニル基が挙げられる。

「酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるへテロ原子を1乃至4個含有するヘテロアリール基」としては、ベンゼン環と縮合していてもよい5 員若しくは6 員のヘテロアリール基を意味し、具体的には、フリル基、チェニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、インチアゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基等で示される酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有する5 員若しくは6 員の単環ヘテロアリール基、及び、インドリル基、インダゾリル基、インドリシニル基、キノリル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、ギナゾリニル基、キノリジニル基、シンノリニル基、ベンズイミダゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾチキニル基等で示されるベンゼン環と縮合した5 員若しくは6 員のヘテロアリール基が挙げられる。

これらの基のうち、好ましくは酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなる ヘテロ原子を1乃至4個含有する5員若しくは6員の単環へテロアリール基であ り、更に好ましくはフリル基、チエニル基、ピリジル基である。

「5~7員飽和ヘテロ環基」としては、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子を1乃至2個含有する5員、6員若しくは7員の飽和ヘテロ環基を意味し、具体的には、ピロリジニル基、イミダブリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、モルホリニル基等が挙げられる。

A環の「アリール基」、「シクロアルキル基」、「シクロアルケニル基」、 「酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有するヘテロアリール基」、「酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有する5員若しくは6員の単環ヘテロアリール基」、又は、 『5~7員飽和ヘテロ環基』のそれぞれの環は任意の置換基で置換されてもよく、 置換基の個数は1つに限定されず、複数個であってもよい。ここで任意の置換基 とは、これらの環に置換可能な基であればいずれでもよいが、好ましくは、ハロ ゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボ ニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低 級アルキルスルホニル基、スルフィニル基、低級アルキルスルフィニル基、スル ホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモ イル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、 アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エ チレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、 若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級 アルキル基、が挙げられ、好ましくは、ハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基、 低級アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノ若しくはび低級アルキ ルアミノ基が挙げられ、更に好ましくはハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基 若しくは低級アルコキシ基、殊にハロゲン原子、低級アルキル基が挙げられる。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、具素原子、又はヨウ素原子をいう。置換基がハロゲン原子の場合、置換基の数は特に限定されず、2個以上のハロゲン原子が置換する場合は、このいずれの原子の組み合わせであってもよい。例えばハロゲン原子置換の低級アルキル基としてはフルオロメチル基、クロロメチル基、ブロモメチル基、ヨードメチル基、1ーフルオロエチル基、1ークロロエチル基、1ープロモエチル基、2ープロモエチル基、ジクロロメチル基、トリフルオロメチル基、トリプロモメチル基、トリフルオロメチル基、トリフロロメチル基、トリプロモメチル基、トリフロコンロモメチル基等が挙げられる。これらのうち、トリフルオロメチル基が好ましい。

「低級アルコキシ基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、secーブトキシ基、tertーブトキシ基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)基、イソペンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2-メチルプトキシ基、1

, 2-ジメチルプロポキシ基、1-エチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基などが挙げられる。これらの基のうち、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の炭素数1乃至4のアルキル基を有する低級アルコキシ基が好ましく、メトキシ基及びエトキシ基が更に好ましい。

「低級アルコキシカルボニル基」としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、プトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、secーフトキシカルボニル基、tertープトキシカルボニル基、ペンチルオキシ (アミルオキシ) カルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、tertーペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、2-メチルプトキシカルボニル基、1,2-ジメチルプロポキシカルボニル基、1-エチルプロポキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基などが挙げられる。

「低級アシル基」としては、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、バレリル基、ピバロイル基等が挙げられ、好ましくは、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基等である。

「低級アルキルチオ基」としては、メルカプト基中の水素原子を前記低級アルキル基で置換された基を意味し、メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、プテルチオ基、ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基等が挙げられる。

「低級アルキルスルホニル基」としては、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、プチルスルホニル基、グチルスルホニル基、ペンチルスルホニル基、ヘキシルスルホニル基等が挙げられる。

「低級アルキルスルフィニル基」としては、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、ブチルスルフィニル基、ペンチルスルフィニル基、ヘキシルスルフィニル基等が挙げられる。

「低級アルカンスルホンアミド基」としては、メタンスルホンアミド基、エタンスルホンアミド基、プロパンスルホンアミド基、イソプロパンスルホンアミド

基、ブタンスルホンアミド基、ペンタンスルホンアミド基、ヘキサンスルホンア ミド基等が挙げられる。

「モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基」としては、カルバモイル 基中の水素原子1万至2個が前記低級アルキル基で置換されたカルバモイル基を 意味し、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル 基、ジメチルカルバモイル基等が挙げられる。

「モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基中の水素原子1万至2個が前記低級アルキル基で置換されたアミノ基を意味し、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロビルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロビルアミノ基等が挙げられる。

「ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基」とは低級アルキル基の任意の水素原子1乃至複数個が、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換された基を意味する。ハロゲン原子置換の低級アルキル基については前記ハロゲン原子の説明中に記載の通りである。

本発明化合物(I)はキヌクリジニル基を有するが、キヌクリジニル基の窒素 原子はオキシド化されていてもよい(ℓ=1)し、又は四級アンモニウム塩を形成していてもよい。四級アンモニウム塩を形成している場合、窒素原子に結合する基として具体的には低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基等が挙げられる。

「低級アルケニル基」は炭素数が2万至6個の直鎖又は分枝状のアルケニル基であり、具体的にはビニル基、プロペニル基、ブテニル基、メチルプロペニル基、ジメチルビニル基、ペンテニル基、メチルプテニル基、ジメチルプロペニル基、エチルプロペニル基、ヘキセニル基、ジメチルブテニル基、メチルペンテニル基等が挙げられる。これらの基のうち、プロペニル基が好ましい。

「低級アルキニル基」は、炭素数が2万至6個の直鎖又は分枝状のアルキニル基であり、具体的にはエチニル基、プロピニル基、プチニル基、メチルプロピニ

ル基、ペンチニル基、メチルプチニル基、ヘキシニル基等が挙げられる。これらの基のうち、エチニル基、プロピニル基等の炭素数が2万至3のアルキニル基が 好ましい。

四級アンモニウム塩の陰イオンとしては、ハロゲン原子のイオン、トリフレート、トシレート、メシレート等が挙げられ、特に、ハロゲン原子のイオン、即ち、ハロゲン化物イオン(例えば、塩化物イオン、臭化物イオン、ヨウ化物イオン、三ヨウ化物イオン等)が好ましいが、これらに限られるものではない。他の陰イオンとして例えば、硝酸イオン、硫酸イオン、リン酸イオン、炭酸イオン等の無機陰イオン、フォルメート(HCOO⁻)、アセテート(CH。COO⁻)、プロピオネート、オキサレート、マロネート等のカルボキシレート、グルタミン酸等のアミノ酸の陰イオン等が更に挙げられる。ハロゲン化物イオンでは、臭化物イオン又はヨウ化物イオンが好ましい。なお、陰イオンは、通常のイオン交換反応により、適宜、好ましい陰イオンに変換できるものである。

本発明化合物(1)は、不斉炭素原子を有するため、これに基づく光学異性体が存在する。他に本発明は構造異性体、互変異性体が存在するものもあり、ジアステレオマー、エナンチオマー等これらの異性体の分離されたものあるいは混合物を包含する。

本発明化合物(I)には、前記キヌクリジニル基の四級アンモニウム塩以外にも酸と塩を形成することができるものがある。かかる塩としては塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付加塩を挙げることができる。さらに、本発明化合物(I)は水和物、エタノール等の溶媒和物や結晶多形の物質もすべて含有する。(製造法)

本発明化合物(1)は、種々の製造法を適用して製造することができる。以下にその代表的な製造法について説明する。

第1製法

(式中、Q'は、本反応において有利な脱離基を意味し、A環、R、X、m及びnは前記の意味を有する。以下同様。)

本反応は、一般式 (II) で示される化合物とその反応対応量の一般式 (II) で示されるキヌクリジノールとを不活性溶媒中室温下乃至加温下攪拌することにより行われる。

脱離基Q¹ としては、例えば、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、フェノキシ 基、イミダブリル基等を包含する。

不活性溶媒としては、例えばジメチルホルムアミド (DMF)、ジメチルアセトアミド、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジェトキシエタン、ベンゼン、トルエン又はキシレン等やこれらの混合溶媒が挙げられる。

本反応を促進させるために、塩基 (例えばナトリウム、水素化ナトリウム、ナ トリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド等)を添加するのが好ましい。

第2製法

(式中、A環、R、X、m、n及びQ'は前記の意味を有する。)

本反応は一般式(IV)で示される化合物とその反応対応量の一般式(V)とを 前記不活性溶媒中、室温乃至加温下攪拌することにより行われる。

本反応を促進させるために塩基(例えばナトリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、トリエチルアミン、ピリジン等)を 添加するのが好ましい。

(その他の製造法)

本発明化合物中、キヌクリジニル基の窒素原子がオキシド化された化合物、又は四級アンモニウム塩を形成した化合物は、本発明化合物の三級アミン化合物を Nーオキシド化、Nーアルキル化反応させることにより製造できる。

N-オキシド化反応は、常法の酸化反応によって行うことができるが、具体的には、本発明化合物の三級アミン化合物を、その対応量あるいは過剰量の酸化剤を、クロロホルム、ジクロロメタン又はジクロロエタン等の不活性溶媒、メタノール、エタノール等のアルコール、水、又はその混合溶媒中、冷却下乃至室温下、場合により加温下攪拌することにより行うことができる。酸化剤としては、m-

クロロ過安息香酸等の有機過酸、過ヨウ素酸ナトリウム、過酸化水素等が挙げら れる。

N-アルキル化反応としては、常法のN-アルキル化反応によって行うことができるが、具体的には、本発明化合物の三級アミン化合物を、その対応量のアルキル化剤とジメチルホルムアミド、クロロホルム、ベンゼン、2-プタノン、アセトン又はテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、氷冷下乃至室温下、又は場合により加温下攪拌することにより行うことができる。

アルキル化剤としては、低級アルキルハライド、低級アルキルトリフルオロメ タンスルホネート、低級アルキル pートルエンスルホネート又は低級アルキル メタンスルホネート等が挙げられる。好ましくは低級アルキルハライドである。 また、本発明化合物を製造する際、官能基の保護が必要な場合がある。その場 合は、常法により適当な保護基の導入及び脱保護の操作を加え、製造することが できる。

このようにして製造された本発明化合物は、遊離のまま、あるいは常法による 造塩処理を施し、その塩として単離・精製される。単離・精製は抽出、濃縮、留 去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用 して行われる。

産業上の利用可能性

本発明化合物は、ムスカリンM。受容体に対して親和性及び選択性を有し、M。受容体拮抗薬として、M。受容体が関与する種々の疾患、特に、神経性頻尿、神経因性膀胱、夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮、慢性膀胱炎等における尿失禁及び頻尿等の泌尿器疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎等の呼吸器疾患、過敏性大腸症候群、痙性大腸炎及び憩室炎等の消化器疾患の予防又は治療剤として有用である。

特に、本発明化合物は、心臓等に存在するM。受容体と比較して平滑筋や腺組織等に存在するM。受容体に対する選択性が高く、心臓等への副作用の少ないM。受容体拮抗薬として、特に尿失禁並びに頻尿、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支

炎、喘息及び鼻炎等の予防薬若しくは治療薬として有用性が高い。

本発明化合物のムスカリン受容体に対する親和性及び拮抗作用は、以下の試験により確認された。

ムスカリン受容体親和性試験(in vitro)

a. 膜標本の調製

Wistar系雄性ラット (日本SLC) の心臓および顎下腺を摘出し、5倍容量の100mM 塩化ナトリウム、10mM塩化マグネシウムを含む20mM HEPESバッファー (pH7.5、以下HEPESバッファーと略) を加えて氷冷中でホモジナイズした。これをガーゼで濾過した後、50,000×g、4℃で10分間超遠心分離を行い、沈殿をHEPESバッファーに懸濁させ、再び50,000×g、4℃で10分間超遠心分離を行った。この沈殿をHEPESバッファーに懸濁させて-80℃で保存した。以後用時に融解して試験を行った。

b. ムスカリンM2 受容体結合試験

Doodsらの方法 (J. Pharmacol. Exp. Ther., 242 . 257~262, 1987)を改良して行った。心臓膜標本、(³H)ーキヌクリジニル ベンジレート (quinuclidinyl benzilate)および被験化合物を 0. 5 m 1 の H E P E S バッファー中で 2 5 °C、4 5 分間インキュベートした後、ガラスフィルター (Whatman GF/B) で吸引濾過し、5 m 1 の H E P E S バッファーで 3 回フィルターを洗浄した。フィルターに吸着した [³H]ーキヌクリジニル ベンジレートの放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。なお受容体非特異的な結合は、1 μ M の アトロピンを添加することによって求めた。本発明化合物のムスカリン M2 受容体に対する親和性は、Cheng and Prusoff (Biochem. Pharmacol. 22, 3099, 1973)に従って、標識リガンドである [³H]ーキヌクリジニルベンジレートの結合を 5 0 % 抑制する被験化合物の濃度 (I Cso)より算出した解離定数 (Ki)で求めた。

C. ムスカリンM。受容体結合試験

膜標本として顎下腺標本、標識リガンドとして(*H)-N-メチルスコポラ

ミン (N-methylscopolamine)を用いた他は、上記bのムスカリンM。受容体結合 試験と同様の方法で行った。

結果:本発明化合物(I)は、M。受容体に対して10-*乃至10-10 MのKi値を有し、M。に比して、十倍以上高い親和性を有していた。

ムスカリン受容体拮抗試験(in vivo)

a. ラット律動的膀胱収縮に対する試験

Wistar系雕性ラット(130~200g)をウレタン麻酔(1.0 g /kg s.c.)し、輸尿管を腎臓側で結紮した。尿道カテーテルを膀胱内に留置して、膀胱内に1.0ml程度の生理食塩水を注入することによって律動的膀胱収縮を惹起し、圧トランスデュサーによって膀胱内圧を測定した。5分間以上の安定した律動収縮を得た後に、外顎静脈より披験化合物を累積的に投与し、5~10分後における膀胱内圧を測定した。被験化合物投与前の膀胱収縮に対する抑制率を求め、投与前の膀胱収縮を30%抑制する被験化合物の用量をEDs。とした。

本試験の結果、本発明化合物は良好なED。の値を示した。

b. ラット唾液分泌に対する試験

Wistar系雄性ラット(160~190g)をウレタン(0.8g/kgi.p.)により麻酔した。被験化合物(対照群は溶媒)を投与し、15分後に0.8μmmol/kgのオキソトレモリンを投与した。薬物投与はいずれも大腿静脈より行った。オキソトレモリン投与直後より5分間に分泌する唾液を回収し、その重量を測定した。対照群の分泌唾液量に対する抑制率を求め、対照群の分泌・極液量を50%抑制する被験化合物の用量をID50値とした。

本試験の結果、比較化合物として試験したアトロピンのIDso値は、前記ラット律動的膀胱収縮に対する試験のEDso値と比較して、同程度の値であるのに対し、本発明化合物のIDso値は前記EDso値と比較して、5倍以上であり、相対的に唾液分泌に対する作用が弱いことが示された。

c. ラット徐脈に対する試験

本試験法はDoodsらの方法 (J. Pharmacol. Exp. Ther., 242. 257-262. 1987.) に従って行った。Wistar系雄性ラット (250~350g) をペ

ントバルビタールナトリウム(5 0 吨/kg i.p.)により麻酔し、頚部切開後、左右迷走神経を切断した。気管にカニューレを挿入して気道を確保した後、眼窩よりステンレス棒を挿入して脊髄を破壊した。人工呼吸下(1 0 cc/kgで毎分50回)直腸温を37.5℃に保ち、総頚動脈より心拍数を監視した。大腿静脈に留置針を固定し、これより薬物投与を行った。脊髄破壊後、平衡状態にするため15分間静置した後、アテノロール(10 吨/kg)を投与した。再度15分間の平衡後に被検化合物を投与し、その15分後にオキソトレモリンを累積投与して心拍数の低下を測定した。対照群の用量反応曲線を10倍右方移動させる被検化合物の用量をDRicとした。

結果:本発明化合物(1)の徐脈に対する作用は十分に低く、数幅/kgの投与では観察されなかった。

上記ムスカリン受容体親和性試験(in vitro)の結果、本発明化合物(I)はM。受容体に選択的かつ高い親和性を有していた。更にムスカリン受容体拮抗試験(in vivo)においても良好なムスカリンM。拮抗作用を示し、他方ムスカリンM。受容体に関与する徐脈に対する作用は低く、従って本発明化合物(I)はムスカリンM。受容体に選択的に拮抗するものであることが示された。更に、従来の抗コリン剤の有していた口渇等の副作用も低いものであった。

本発明化合物又はその塩の一種又は二種以上を含有する医薬組成物は、通常の製薬学的に許容される担体を用いて調製される。

本発明における医薬組成物の投与は経口投与、又は注射剤、坐剤、経皮剤、吸入剤若しくは膀胱内注入等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。

投与量は症状、投与対象の年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常経口投与の場合成人投与量は1日当たり0.01mg/kg乃至100mg/kg程度であり、これを一回で、あるいは2~4回に分けて投与する。また、症状によって静脈投与される場合は、通常成人1回当たり、0.001mg/kg乃至10mg/kgの範囲で1日に1回乃至複数回投与される。

製剤用の担体としては、固体又は液体状の非毒性医薬用物質が挙げられる。 本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、丸剤、カプセル剤、 散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、ひとつ又はそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、寒天、ペクチン、メタケイ酸マグネシウム、アルミン酸マグネシウム等と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、ゲルタミン酸又はアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、 シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例え は精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁 剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、カカオバター、オリープ油、ゴマ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、アラビアゴム、ポリソルベート80(商品名)等がある。このような組成物は、さらに等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような添加剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保管フィルターを通す濾過、役菌剤の配合又は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づき本発明を更に詳細に説明する。本発明化合物は下記実施例に記載の化合物に限定されるものではなく、また前記一般式(I)に示される化合物、その塩、その水和物、その溶媒和物、その幾何並びに光学異性体、結晶多形の全てを包含するものである。

なお、本発明化合物の原料化合物には新規化合物が含まれており、これらの化 合物の製造例を参考例として記載する。

参考例 1

1-フェニルー1、2、3、4-テトラヒドロイソキノリン6、28g、トリエチルアミン3、34gのジクロロメタン溶液130mlに氷冷下クロロギ酸エチル3、1mlを満下し、室温にて一晩攪拌した。反応液を水、1規定塩酸、水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去することにより、エチル 1-フェニルー1、2、3、4-テトラヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート10、58gを淡黄色油状物として得た。

赤外線吸収スペクトル νmax (neat) cm⁻¹:1700, 1430, 1296, 1230, 1122.

核磁気共鳴スペクトル (CDC1:, TMS内部標準)

 $\delta:1.29(3H, t, J=7.3Hz)$,

- 2. 75-3. 45(3H, m), 3. 90-4. 40(1H, m),
- 4. 21 (2H, q, J=7, 3Hz), 6. 38 (1H, s),
- 6. 95-7. 45 (9H, m)

参考例1と同様にして以下の参考例2乃至14の化合物を得た。

参考例 2

メチル 1-フェニルー2-イソインドリンカルボキシレート

原料化合物:1-フェニルイソインドリン、クロロギ酸メチル

赤外線吸収スペクトル νmax (KBr) cm⁻¹:1708, 1460,

1376, 1100

核磁気共鳴スペクトル (CDC1:, TMS内部標準)

 δ : 3. 60, 3. 72 (3H, S×2).

4. 89. 4. 96 (2H, S×2)

5. 94, 6. 03 (1H, S×2),

6 95-7 10 (1H, m).

7 15-7.35(8H, m)

参考例 3

WO 96/20194

エチル 1-(4-ピリジル)-1,2,3,4-テトラヒドロー2-イソキ ノリンカルボキシレート

原料化合物: 1-(4-ビリジル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン

性状 淡黄色油状物

質量分析值 (m/z, EI):282 (M⁺)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1a, TMS内部標準)

 $\delta: 1, 29 (3H, t, J=7, 1Hz)$,

2.60-3.45 (3H, m), 3.85-4.20 (1H, m),

4. 22 (2H, q, J=7, 1Hz), 6. 31 (1H, s),

7. 14 (2H, dd, J=4. 4, 1. 5Hz),

7. 17-7. 26 (4H, m),

8. 51 (2H, dd, J=4. 4, 1. 5Hz)

参考例 4

エチル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-(2-チエニル)-2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物: 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-(2-チエニル) イソキノリン

性状 淡黄色油状物

質量分析値 (m/z, EI):287 (M⁺)

核磁気共鳴スペクトル(CDC1:, TMS内部標準)

 $\delta: 1. 32 (3H, t, J=7. 3Hz),$

- 2. 65-3. 60 (3H, m), 4. 00-4. 30 (1H, m).
- 4. 23 (2H, q, J=7, 3Hz), 6. 53 (1H, s),
 - 6. 70-6. 95 (2H, m), 7. 15-7. 30 (5H, m)

参考例5

エチル 1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ー(3ーチエニル)ー2ーイソキ ノリンカルボキシレート

原料化合物: 1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ー(3ーチエニル) イソキノリ

性状 橙色油状物

質量分析值 (m/z, FAB):288 (M++1)

核磁気共鳴スペクトル(CDC1:, TMS内部標準)

- $\delta: 1. 2-1. 3 (3H, m), 2. 7-2. 8 (1H, m),$
 - 2. 9-3. 0 (1 H, m), 3. 1-3. 3 (1 H, m).
 - 3. 9-4. 2 (3H, m), 6. 2-6. 4 (1H, m),
 - 6. 83 (1H, s), 6. 95-7. 26 (6H, m)

参考例 6

エチル 1-(2-7)ル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物: 1-(2-7) ル) -1 , 2 , 3 , 4-テトラヒドロイソキノリン 質量分析値(<math>m/z , EI) : 271 (M^+)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1:, TMS内部標準)

- $\delta:1$, 30 (3H, t, J=6.5Hz),
 - 2. 75-2. 85(1H, m), 2. 90-3. 10(1H, m),
 - 3. 20-3. 50(1 H, m), 4. 05-4. 35(4 H, m),
 - 6. 00 (1H, s), 6. 20-6. 45 (2H, m),
 - 7. 15-7. 25 (4H, m), 7. 33 (1H, s)

参考例7

(1R) -エチル 1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-イソ

PCT/XP95/02713

キノリンカルボキシレート

原料化合物: (1R) -1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン

元素分析値 (C,,H,,NO,として)

C(%) H(%) N(%)

理論値 76.84 6.81 4.98

実験値 76.53 6.82 4.93

比旋光度 (a) 199. 2 (c=1.03. CHC1.)

質量分析値 (m/z, FAB):282 (M++1)

参考例8

(1S) -エチル 1-フェニルー1, 2, 8, 4-テトラヒドロー2-イソ キノリンカルボキシレート

原料化合物: (1S) -1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン

元素分析値 (C, H, NO2 として)

C (%) H (%) N (%)

理論値 76.84 6.81 4.98

実験値 76.64 6.82 4.99

比旋光度 (α) p -200.9 (c=1.09, CHC1s)

質量分析値 (m/z, EI):281 (M+)

参考例 9

エチル 1-(4-2007 - 2) -1, 2, 3, 4-7 + 3 + 4 + 5 + 5 + 5 + 6 + 6 + 6 + 7 +

原料化合物: 1-(4-クロロフェニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソ キノリン

性状 淡黄色油状物

質量分析值 (m/z, EI): 315 (M+)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1。, TMS内部標準)

 $\delta: 1.29 (3H, t, J=7.0Hz)$

2. 70-3. 52 (3H, m), 4. 00-4. 30 (1H, m),

4. 20 (2H, q, J=7, 0Hz), 6. 35 (1H, s),

7. 05-7. 35(8H, m)

参考例10

エチル 1- (4-フルオロフェニル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2 -イソキノリンカルボキシレート

原料化合物: 1-(4-フルオロフェニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン

性状 淡黄色油状物

質量分析值 (m/z, FAB): 300 (M++1)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1a, TMS内部標準)

 $\delta: 1.30 (3H, t, J=8.9Hz)$

- 2. 75 (1H, dd, J=12.5, 3.4Hz),
- 2. 9-3. 1 (1H, m). 3. 1-3. 3 (1H, m),
- 4. 0-4. 3 (3H, m), 6. 2-6. 4 (1H, m),
- 6. 93-7. 03 (3H, m), 7. 16-7. 24 (5H, m)

参考例 1 1

・エチル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-(4-トリル) -2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物: 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-(4-トリル) イソキノリン 質量分析値(m/z, E I) : 2 9 5 (M⁺)

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

- $\delta:1.20-1.35(3H, m), 2.30(3H, s),$
 - 2. 70-2. 80(1H, m), 2. 90-3. 10(1H, m),
 - 3. 23 (1H, t, J=10.0Hz),

- 3. 95-4. 30 (3H, m),
- 6, 29, 6, 41 (1H, brs×2),
 - 7. 00-7. 25 (8H. m)

参考例 1 2

エチル 1 ーベンジルー1、2、3、4 ーテトラヒドロー2 ーイソキノリンカルボキシレート

原料化合物:1-ベンジル-1,2,3,4-テトラヒドロインキノリン

性状 淡黄色油状物

質量分析値 (m/z, FAB):296 (M++1)

核磁気共鳴スペクトル(CDC1:, TMS内部標準)

- δ : 1. 02, 1. 23 (3H, t×2, J=7, 1Hz),
 - 2.63-3.20(4H, m),
 - 3.30-3.50(1H.m).
 - 3. 75-4. 25 (3H. m),
 - 5. 27, 5. 38 (1H, $t \times 2$, J = 6. 8Hz).
 - 6. 85-7. 28 (9H, m)

参考例13

エチル 1-シクロヘキシルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-イソキノ リンカルボキシレート

原料化合物: 1 - シクロヘキシル-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロイソキノリン 性状 黄色油状物

質量分析値 (m/z, FAB):288 (M+1)

核磁気共鳴スペクトル(CDCla, TMS内部標準)

- $\delta: 0.70-2.00 (11H, m)$,
 - 1. 26 (3H, t, J=7. 3Hz),
 - 2. 89 (2H, t, J=7, 1Hz),
 - 3. 25-4. 20(2H, m),
 - 4. 14 (2H, q, J=7. 1Hz),

4. 65-4. 95 (1H, m),

7. 00-7. 30 (4H, m)

参考例14

エチル 1-(3-フリル)-1、2、3、4-テトラヒドロ<math>-2-インキクリンカルボキシレート

原料化合物:1-(3-フリル)-1,2,3,4-テトラヒドロイソキノリシ

性状 黄色油状物

質量分析値(m/z, EI): 271 (M+)

核磁気共鳴スペクトル (CDC1。, TMS内部標準)

 $\delta:1.31(3H, t, J=7, 0Hz),$

- 2. $5.5 \sim 3$. 40 (3H, m),
- 3. 90~4. 30 (1H, m),
- 4. 22 (2H, q, J=7. 0Hz),
- 6. 20-6. 45(2H, m).
- 6. 95-7. 40(6H, m)

以下、表1乃至2に参考例1乃至14で得た化合物の化学構造式を示す。

表 1 参考例 番号	排 造 式	参考例	排 造 式
1	0 C ₂ H ₅	6	C2H5
2	N O CH3	7	0 C ₂ H ₅
3	0 C2H5	8	0 C2H5
4	S 0 C2H5	9	0 C ₂ H ₅
5	0 C2H5	10	F 0 C2H5

表 2	
参考例 番号	棉造式
11	0 C ₂ H ₅
12	0 C2H5
13	0 C2H5
14	0 C2H5

実施例1

エチル 1-フェニルー1、2、3、4-テトラヒドロイソキノリンー2-カルボキシレート0、70g、3-キヌクリジノール0、41gのトルエン溶液30mlに水素化ナトリウム(60%)0、03gを加え、140℃にて生成するエタノールを除きながら2日間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロボルム/メタノール=10/1→クロロボルム/メタノール/28%アンモニア水=10/1/0、1)で精製することにより3-キヌクリジニル 1-フェニルー1、2、3、4-テトラヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート0、11gを黄色油状物として得た。これをエタノール10mlに溶解し、シュウ酸27mgを加え、溶媒を減圧下留去した。得られた固体をイソプロパノールーイソプロピルエーテルより再結晶することにより3-キヌクリジニル 1-フェニルー1、2、3、4-テトラヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート・シュウ酸塩0、08gを無色結晶として得た。

融点: 122-124°C (i-PrOH-i-Pr2O) 元素分析値 (C25H28N2O6・0.75H2Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 64.43 6.38 6.01

実験館 64.25 6.15 5.88

実施例1と同様にして実施例2を得た。

実施例 2

3-キヌクリニジル 1-フェニルー2-イソインドリンカルボキシレート・ 塩酸塩

原料化合物:メチル 1-フェニルー2-イソインドリンカルボキシレート

融点:164-165℃(EtOH-Et2O)

元素分析値 (C22H25N2 O2 C1・1. 75H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 63.45 6.90 6.73 8.51 実験値 63.54 6.59 6.76 8.12 実施例3

エチル 1- (4-ビリジル) -1. 2. 3. 4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート720mg、3-キヌクリジノール973mgのトルエン懸濁液50mlに水素化ナトリウム (60%) 102mgを室温にて加え、生じるエタノールをトルエンと共に留去しながら5時間40分加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、水20mlを加えた後、クロロホルムで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/28%アンモニア水=100/2/1)で精製することにより3-キヌクリジニル 1- (4-ビリジル) -1. 2. 3. 4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート827mgを黄色油状物として得た。これを酢酸エチル5mlに溶解し、4規定塩化水素一酢酸エチル溶液2mlを加え、減圧下溶媒を留去した。残渣にエタノール、エーテルを加えることにより粗結晶を得、これをエタノールーエーテルより再結晶を行うことにより3-キヌクリジニル 1- (4-ビリジル) -1. 2. 3. 4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート・2塩酸塩402mgを淡黄色結晶として得た。

融点:167-169℃(EtOH-Et2O)

元素分析値(C22H27N3O2C12・2.2H2Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 55.51 6.65 8.83 14.90

実験値 55.46 6.98 8.64 14.84

実施例3と同様にして以下の実施例4乃至6の化合物を得た。

実施例4

3-キヌクリジニル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-(2-チエニル) -2-イソキノリンカルボキシレート・シュウ酸塩

原料化合物:エチル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-(2-チエニル)-

2-イソキノリンカルボキシレート

元素分析値 (C29H2eN2 Oe S・1. 3H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%)

S (%)

理論值

57.32 5.98 5.81

6.65

実験値

57.62

6.00

5.84

質量分析値 (m/z, FAB):369 (M*+1)

実施例5

(1RS, 3'R) -3'-キヌクリジエル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ -1-(3-チェニル)-2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物:エチル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-(3-チエニル)-2-イソキノリンカルボキシレート、(3R)-3-キヌクリジノール

性状: 褐色油状物

元素分析値 (C21H24N2 O2 S・0. 3H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%)

\$ (%)

理論値

67.46

6. 63 7. 49

8. 58

実験値 67.35 6.76 7.21

質量分析値 (m/z, FAB): 369 (M+1)

実施例 6

3-キヌクリジニル 1-(2-フリル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物:エチル 1-(2-フリル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2 ーイソキノリンカルボキシレート

性状:淡黄色油状物

元素分析値 (CziHz4N2O: ・0.5H2Oとして)

C (%)

H (%)

N (%)

理論値

69.79 6.97 7.75

実験値

70, 03 7, 05 7, 44

質量分析値 (m/z, FAB): 353 (M++1)

実施例 7

(1R) -1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリン2, 0 9 gのピリジン溶液30m1に室温下3-キヌクリジニル クロロホルメート・塩酸塩2, 26 gを加え80℃にて4時間攪拌し、3-キヌクリジニル クロロホルメート・塩酸塩を0, 12 g加え80℃で4時間攪拌した。更に3-キヌクリジニル クロロホルメート・塩酸塩1, 01 gを加え80℃で25時間攪拌した。溶液を減圧下濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで2回洗浄し、得られた水層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液でpH9とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し(1R, 3′RS)-3′-キヌクリジニル 1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート3, 02 gを黄色油状物として得た。

質量分析值 (m/z, FAB):363 (M++1)

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d。, TMS内部標準)

- $\delta: 1. 20-2. 00 (5H, m), 2. 40-2. 95 (6H, m),$
 - 3. 0.0-3. 6.0 (3H, m), 3. 8.0-3. 9.5 (1H, m),
 - 4. 55-4. 70 (1H. m) 6. 25 (1H. brs),
 - 7. 05-7. 35 (10H, m),

実施例8

(1R) ーエチル 1ーフェニルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーイソキノリンカルボキシレート12, 0g、(3R) ー3ーキヌクリジノール16, 27gのトルエン懸濁液120mlに水素化ナトリウム(60%)1, 69gを室温にて加え、生じるエタノールをトルエンと共に留去しながら3時間加熱した。反応液を室温まで冷却し、飽和食塩水50mlを加えた後酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄した後20%塩酸で抽出した。得られた水層に1規定水酸化ナトリウム水溶液を加えりH9~10にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をエタノール140mlに溶解し、4規定塩化水素一酢酸エチル溶液10mlを加え、減圧下溶媒を留去した。残渣にアセトニトリル、エーテルを加えることに

より相結晶を得、これをアセトニトリルーエーテルより再結晶を行うことにより (1R, 3'R) -3'-キヌクリジニル 1-フェニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート・塩酸塩10.1gを無色結晶として得た。

融点 212-214°C (CH₂ CN-Et₂ O)

元素分析値 (C23H27N2 O2 C1として)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 69.25
 6.82
 7.02
 8.89

 実験値
 69.24
 6.89
 7.03
 8.97

比旋光度 (α) 25 = 98. 1 (c=1.00, EtOH)

実施例 8 と同様にして以下の実施例 9 乃至 1 6 の化合物を得た。 実施例 9

(1S, 3'S) - 3' - キョクリジニル 1 - フェニル - 1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ - 2 - 4 ソキノリンカルボキシレート・塩酸塩

原料化合物: (1S) - x +

融点 211-212℃ (EtOH-Et₂O)

元素分析値 (C22H21N2 O2 C1・0. 25H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%) C1 (%)

理論値 68.48 6.87 6.94 8.79

実験値 68.32 6.75 6.94 8.94

比旋光度 $(\alpha)_{p}^{25} = -97.4$ (c=0.50, EtOH)

実施例 1 0

(1 S, 3' R) - 3' - + ヌクリジニル 1 - フェニルー 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー 2 - イソキノリンカルボキシレート・塩酸塩

原料化合物: (18) -エチル 1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ

-2-イソキノリンカルボキシレート、(3R)-3-キヌクリジノール 融点 195-196℃(EtOH-Et.O)

元素分析値 (C22H27N2 O2 C1・0. 25H2 Oとして)

 C(%)
 H(%)
 N(%)
 C1(%)

 理論値
 68.48
 6.87
 6.94
 8.79

 実験値
 68.73
 6.88
 6.95
 8.70

比旋光度 $\{\alpha\}_{p}^{25} = -151.2 \ (c = 0.50, EtOH)$

実施例11

(1R, 3'S) - 3' - + ヌクリジニル 1 - フェニル - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ - 2 - イソキノリンカルボキシレート・塩酸塩

融点 194-195℃ (CH₃ CN-Et₂ O)

元素分析値 (C22H27N2 O2 C1として)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 69.25 6.82 7.02 8.89

実験値 69.08 6.71 6.99 8.91

比旋光度 $(\alpha)_{D}^{25} = 163.2 (c=0.50, EtOH)$

実施例12

3-キヌクリジニル 1- (4-クロロフェニル)-1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート・フマル酸塩

原料化合物:エチル 1-(4-クロロフェニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロー 2-イソキノリンカルボキシレート

融点 164-166℃(EtOH-Et2O)

元素分析値 (C27H23N2 O6 C1・0. 5H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 62.13 5.79 5.37 6.79

実験値 62, 19 5, 68 5, 23 6, 49

実施例 1 3

性状 無色油状物

(1RS, 3'R) - 3'-キヌクリジニル 1-(4-フルオロフェニル)

- 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー 2 - イソキノリシカルボキシレート

原料化合物:エチル 1- (4-フルオロフェニル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-イソキノリンカルボキシレート,(3R)-3-キヌクリジノール

元素分析値 (C2.H25N2O2F・0、1H2Oとして)

C(%) H(%) N(%) F(%)

理論値 72,27 6,64 7,33 4,97

実験値 7.2.05 6.63 7.15 4.99

質量分析值 (m/z, FAB):381 (M+1)

実施例14

3-キヌクリジニル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-(4-トリル)-2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物:エチル 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-(4-トリル)-2 -イソキノリンカルボキシレート

性状 無色油状物

元素分析値 (C24H21N2 O2 ・ 0. 8H2 Oとして)

C (%) H (%) N (%)

理論値 73.74′ 7.63 7.17

実験値 73.96 7.50 6.95

質量分析値 (m/z, FAB): 377 (M++1)

実施例 15

3-+ y 2 - y 2 - y 2 - y 3 - y 3 - y 3 - y 3 - y 3 - y 3 - y 4 - y 5 - y 5 - y 6 -

原料化合物:エチル 1-ベンジルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-イソ

キノリンカルボキシレート

性状 淡黄色油状物

元素分析値 (C24H28N2 O2 ・0. 5H2 Oとして)

C (%)

H (%)

N (%)

74.78 7.58 理論值

7. 26

74.95 7.83 7.18

質量分析値(m/z, FAB): 377 (M++1)

実施例 1 6

3-キヌクリジニル 1-シクロヘキシル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 2-イソキノリンカルボキシレート

原料化合物:エチル 1-シクロヘキシル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2 ーイソキノリンカルボキシレート

性状 淡黄色アモルファス

元素分析値(C22H32N2O2・0.3H2Oとして)

C (%)

H (%)

N (%)

理論值

73.88

8. 79

7. 49

7. 37

実験値

73.76 8.75

質量分析値(m/z, FAB):369 (M*+1)

実施例17

(1R, 3'R) -3'-キヌクリジニル 1-フェニル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2ーイソキノリンカルボキシレート1.20gをジクロロメタン 12m]に溶解し、氷冷下、炭酸水素ナトリウム0.33g、mークロロ過安息香 酸(80%)0.79gを加え、室温で1時間攪拌した。反応液に水を加え、ジク ロロメタンで抽出し、有機層をチオ硫酸ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫 酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=20/1) で精製することに より、(1'R, 3R) -3-(((1'-フェニル-1', 2', 3', 4' ーテトラヒドロー2′ーイソキノリル)カルボニル]オキシ]キヌクリジン 1

ーオキシド 0. 43gを得た。

性状 白色アモルファス

質量分析値 (m/z, FAB): 379 (M++1)

核磁気共鳴スペクトル(CDCla, TMS内部標準)

- $\delta: 1$, 85-2, 15 (3H, m), 2, 15-2, 35 (2H, m),
 - 2. 75-2. 90 (1H, m), 2. 90-2. 95 (1H, m).
 - 3. 20-3. 50 (6H. m), 3. 70-3. 80 (1H. m),
 - 3 85-4, 10 (1H, m), 5, 14 (1H, brs),
 - 6. 14. 6. 43 (1H. brs×2),
 - 7. 0.5-7.40(9H.m)

実施例 18

(1R, 3'R) -3'-+ヌクリジニル 1-フェニルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2ーイソキノリンカルボキシレート1、04gの2ープタノン8 m 1 溶液に、ヨウ化メチル 0. 18 m 1 を加え 5 5 Cにて 4 0 分攪拌した。空冷 後、枡出した結晶を濾取し2-ブタノンついでジエチルエーテルで洗浄すること により (1'R, 3R) -1-メチル-3- [[(1'-フェニル-1'. 2' . 3′, 4′ーテトラヒドロー2′ーイソキノリル) カルボニル) オキシ] キヌ クリジニウム ヨージド 0.93gを無色結晶として得た。

融点 202-203℃(2-ブタノン)

元素分析値(C24H29N2O2 Iとして)

C (%) H (%) N (%) I (96) 25.16 57. 15 5. 79 5. 55 理論値 57, 17 5, 71 5. 51 25. 15

実施例8と同様にして以下の実施例19の化合物を得た。

実施例19

車騎値

3. 4ーテトラヒドロー2ーイソキノリンカルボキシレート 原料化合物:エチル 1-(3-フリル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2 ーイソキノリンカルボキシレート

油状:黄色油状物

元素分析値 (C21H24N2 O2 ・0.3H2 Oとして)

C(%) H(%) N(%)

理論値 70.49 6.93 7.83

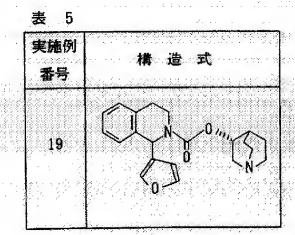
実験値 70.35 6.83 7.63

質量分析値(m/z, E1):352(M⁺)

以下表3万至5に実施例1万至19で得た化合物の化学構造式を示す。

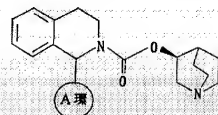
表 3		va cováv. sov Šarkan tylik	
実施例番号	構 造 式	実施例 番号	精造式
1	COOH COOH	6	
2	NO NO HCI	7	O O O
3	N 2HC1	8	N O MIN N HC1
4	COOH	9	- HC1
5		10	0 1111 HC1

	表	l Programma de la companya de la comp	ere errete gan	
. 10	実施例 番号	構造式	実施(排 上
	11	O CNO HC1	15	
	12	C1 COOH	16	
	13	N O MIN	17	
	14	CH ₃	18	0 0 11 CH ₃



前記実施例3~6、12~14、16及び19は実施例8~11と同様に光学分割された製造中間体を用いて以下の表6乃至8に示す光学分割体として得ることができる。

-	_
96	6
100	 •



実施例 番号	A 28	実施例 番号	A 5
3-(a)		3-(b)	
4-(a)	S	4-(b)	5
5-(a)	S	5-(b)	S
6-(a)	₽	6-(a)	
12-(a)	C1	12-(b)	C1
13-(a)	F	13-(b)	
14-(a)	CH.	14-(b)	ĊH _s
16-(a)		16-(b)	

実施例 番号	A 璟	実施例 番号	A I
3-(c)		3-(ď)	
4-(c)	s	4-(d)	s
5-(c)	S	5-(d)	S
6-(c)	0	6-(d)	0
12-(c)	C1	12-(d)	C ₁
13-(c)		13-(d)	F
14-(c)	CH _s	14-(d)	CH ₃
16-(c)		16-(d)	

eric (p. 14. a. a. a. g. a. a. hethere and flygger fraid

表 8

実施例番号	構 造 式
19(a)	
19-(b)	
19-(c)	
19-(d)	

上記以外に、本発明に含まれる化合物を以下の表 9 乃至 3 3 に列挙する。これらの化合物は上記製造法並びに実施例中に記載した方法、及び、通常の当業者にとって公知であるそれらの変法を用いて合成することができ、特別の実験を必要とするものではない。尚、これらの化合物はラセミ体として記載するが、不斉炭素に基づく光学活性体をも含むものである。

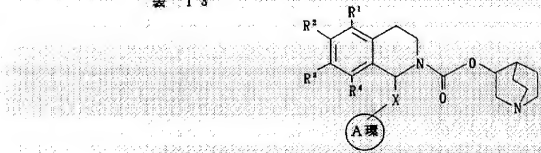
Dr A Alm	1					
化合物 番号	R¹	R²	R³	R 4	X	A:環
A - 1	Cl	Н	Н	Н		
A - 2	н	H	Cl	Н	-	
A - 3	C1	Н	Cl	н	· •	
A – 4	F	Н	н	H .	_	
A - 5	H	Н	F	Н	_	
A - 6	Br	н	H H	Н	_	
A - 7	· B	Н	Br	11		
A - 8	Cl	н	Вг	Н	_	
A - 9	СН₃	H	Н	H	_	

		1				
化合物番号	(P. 12)	R²	R ³	R4	x	A 7
A - 10	C ₂ H ₅	H	H	Н		0
A-11	n-C _x H ₇	В	Н	Н	-	Ó
A - 12	i-C.H.	Н	H	Н	_	
A - 13	Н	СН₃	н	Н	~	
A - 14	Н	C ₂ H ₅	Н	Н	waters.	
A - 15	Н	Н	СНа	H		
A - 16	H	Н	C ₂ H ₅	H	-	
A - 17	СН₃	H	СН₃	Н	-	
A - 18	н	CH ₃	CH ₈	Н	-	

化合物番号	R¹	R²	R³	R ⁴	x	A 3
A - 19	CH.	н	CH:	CH.	<u>-</u>	\Diamond
A - 20	Cl	Н	Ħ	H	- , ;	CI
A - 21	Н	Н	Cl	H		CI
A - 22	H	Н	Cl	Н		F
A - 23	H	н	C1	Н	-	
A - 24	Н	н	C1	Н	_	
A - 25	Н	Н	CI	Н	<u>-</u> -	

	化合物 番号	R	R 2	R'	R4	x	A 環
	A - 26	Н	н	CH ₃	Н	_	
	A - 27	Cl	н.	H	Н	_	N N
	A – 28	Н	СН₃	Н	H	_	
	A - 29	CI	Н.	н	H	<u> </u>	0
	A – 30	Cı	Н	Н	Н	-	
	A - 31	Ħ	Н	Cl	Н	-	5
	A - 32	Н	Н	C1	н	_	S
,	A – 33	H	осн.	OCH ₃	н	_	
_	A - 34	н	-0CH₂0-		Н	_	

Academ .			-	_
	٠.	20	ъ.	3
-			1	6.3

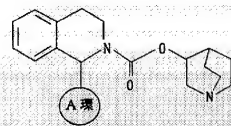


and the specific		\$18394.285		$\mathbb{C}_{\mathbb{C}}$			
	化合物 番号	R'	R³	R.	R.	X	A 38
	A - 35	н	H.	H	Н	CH ₂	
	A – 36	H	H	Н	Н	CH ₂	Ç1 Q
	A - 37	Н	Н	Н	Н	CH ₂	CH ₃
	A - 38	H	н	К	Н	CH ₂	
	A - 39	H	H	H	H	CH ₂	
	A - 40	C1	Н	H	н	CH ₂	\$
	A - 41	Cı	н	н	Н	CH₂	S
	A - 42	Cl	Н	H	Н	CH ₂	

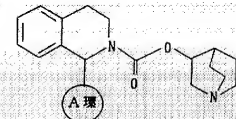
表 14

			legeko orang at teknologik beratan.
化合物 番号	A 環	化合物 番号	A 環
B - 1	Br	B - 7	F
B - 2		B - 8	F
B - 3	CI	B - 9	H.C
B - 4	c1	B - 10	H.C
B - 5	c ₁ C ₁	B - 11	C ₂ H ₅
3 - 6	C1 C1	B-12	CH2CH2CH3

_	-	_
-	- 1	5
7	~ 1	
200		-

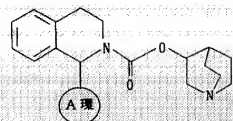


化合物 番号	A B	化合物 番号	A B
B - 13	CH-CH.	B - 19	NO 2
B - 14	CH. CH.	B - 20	0 ₂ N
B - 15	CH. CH.	B - 21	O _z N
B - 16	CN	B - 22	NH ₂
B - 17	NC NC	B - 23	H ₂ N
B-18	NC O	B - 24	H ₂ N

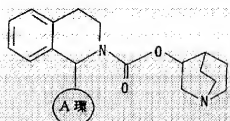


		\searrow	
化合物 番号	∧ • □	化合物 番号	A 🥦
B - 25	OH OH	B - 31	OCH,
B - 26	но он	B - 32	н, со осн, осн,
B - 27	осн.	B - 33	CH-CH.
B - 28	H=C0	B - 34	H a C 2 HN
B - 29	H.CO	B - 35	H. CHN
B - 30	OC 2H &	B - 36	H _* C N

夫		1	-,-	7	



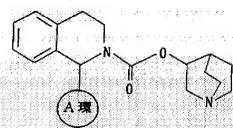
	, a de la companya d		
化合物番号	A 34	化合物 番号	Α , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
B - 37	NH ₂	B - 43	CODCH,
B - 38	ОН	B - 44	SH
B - 39	CF.	B - 45	SCH.
B - 40	F ₂ C	B - 46	OF SCH.
B - 41	F,C	B - 47	SO.CH.
B - 42	СООН	B - 48	\Diamond



化合物番号	Maria (10 a A 20 a a 15 a 3 a 3 a 3	化合物	À 18
B - 49		B - 55	
B - 50		B - 56	CH ₃
B - 51		B - 57	HN
B - 52		B - 58	N I
B - 53		B - 59	N O
B - 54	N N	B - 60	N s

表 19

化合物番号	A 環	化合物	A ऋ
B - 61	NH	B - 67	N N
B - 62	NH	B - 68	
B - 63	N = N	B - 69	
B - 64	N	B - 70	N H
B - 65	N N	B - 71	
B - 66	N II	B - 72	C s

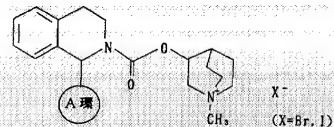


B-73 $B-74$ N N N N N N N	化合物番号	A A
	B - 73	
	B - 74	
H	B - 75	

表 21

化合物	А Э	化合物	A : : · · · · · · · · · ·
番号		番号	
B - 76	H	B - 82	CI
B - 77	· F	B - 83	C1 C1
B - 78	CI	B - 84	Cl
B - 79	Br	B - 85	F
B - 80		B - 86	F
B - 81	CI	B - 87	CH.

and the same		
1	- 0	C)
-0.0		_



	\sim		CH _a (X=Br, 1)
化合物 番号	A 3	化合物 番号	A B
B - 88	H.C.	B - 94	
B - 89	H.C	B - 95	CH,
B - 90	C ₂ H ₈	B - 96	NC CN
B - 91	CH2CH2CH3	B - 97	NC
B - 92	CH CH S	B — 98	NO ₂
B - 93	CH _s CH _s	B - 99	0 ₂ N

化合物番号	A 環	化合物 番号	A 環
B-100	0.2 N	B-106	OCH.
B-101	NH ₂	B-107	н.со
B-102	H ₂ N	B-108	H.CO
B-103	HzN	B-109	OC 2Hs
B-104	OH OH	B-110	осн.
B-105	но ОН	B-111	H.CO OCH.

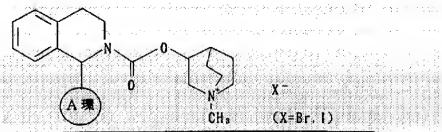
表 2.4

化合物 番号	A 🐺	化合物 番号	A #
B-112	CH CH CH .	B-118	CF.
B-113	H 5 C 2 HN	B-119	F.C
B-114	H. CHN	B-120	FaC
B-115	H,C N	B-121	СООН
B-116	NH ₂	B-122	COOCH.
B-117	ОН	B-123	SH

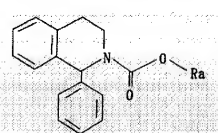
表。2:5		_0_	
	A 39		X- CH ₃ (X=Br, 1)
化合物 番号	A ** ¾ *****	化合物 番号	A B
B-124	SCH.	B-130	
B-125	o sch.	B-131	
B-126	SO ₂ CH ₃	B-132	
B-127		B-133	
B -128		B-134	N
B -129		B-135	

化合物 番号	A 環	化合物番号	A 環
B-136	0	B-142	N O
B-137		B-143	N s
B-138	s	B-144	ни
B-139	S.	B-145	N NH
B-140	HN	B-146	N = N
B-141	N H	B-147	N N

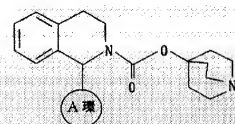
表	2	7
---	---	---



化合物 番号	A I	化合物 番号	A 3
B - 148	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	B - 153	
B-149	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	B-154	
B-150	N N N	B-155	
B-151		B-156	ĊH ₃
B-152	. () N	<u>.</u>	



化合物 番号	A 35	化合物 番号	A III	
B-157	C2H2	B ~158	N 1-	

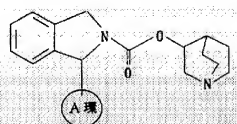


化合物 番号	*	化合物 番号	A A
B-159		B-164	
B-160	C1	B -165	\$
B-161		B-166	s_
B-162	CH ₃	B-167	
B-163		B-168	

		and which	. Bed a bed wee	
	e i kaka er			na seen istori
	\searrow N \searrow	_0_		
		Į L	~ <u> </u>	χ-
/	A BE A	the first transfer and the contract	∕"> сн.	
\	ر ک		(X=Br. 1)
			44.00	grand and bearing

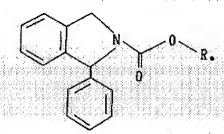
化合物番号	A 3	化合物 番号	A 類
B-169	Ó	B-174	
B-170	C1	B-175	
B-171		B-176	s d
B-172	CH.	B-177	0
B-173		B-178	

表 3 1



化合物番号	A B	化合物 番号	Α 🥦
B-179	CI	B-184	
B-180		B -185	s I
B-181	CH.	B-186	
B -182		B-187	
B-183			·

表 3 2



化合物 番号	R.
B-188	₩ N
B-189	CH* 1-
. B -190	CH ₃



化合物 番号	Λ **	化合物 香号	A. B
B-191	Ç ₁	B - 196	
B-192		B-197	s d
B-193	CH,	B-198	
B-194		B-199	
B-195		-	

請求の範囲

1. 下記一般式(I)で示されるキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩。

$$(R)m + (CH2)n (CH2)n (N)$$

$$X = 0$$

$$X = 0$$

$$(1)$$

(式中の記号は以下の意味を有する。

A環:アリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子を1万至4個含有するヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であり、これらの環は任意の置換基で置換されていてもよい

X:単結合又はメチレン基

R:ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アルキルスルフィニル基、スルホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基

ℓ:0又は1

m:0又は1乃至3の整数

n:1又は2の整数)

- 2. A環がアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有するヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であって、これらの環は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルフィニル基、スルホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基からなる置換基で置換されていてもよい、請求の範囲1記載のキヌクリジン誘導体、その塩、そのNーオキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 3. Rがハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基であり、A環がアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有する5員若しくは6員の単環ヘテロアリール基、又は、5~7員飽和ヘテロ環基であって、これらの環はハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、又は、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい、請求の範囲2記載のキヌクリジン誘導体、その塩、そのNーオキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 4. mが0であり、A環がハロゲン原子、低級アルキル基、水酸基若しくは低級アルコキシ基で置換されていてもよいアリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、又は、酸素原子、窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1乃至4個含有する5員若しくは6員の単環ヘテロアリール基である請求の範囲3記載のキヌクリジン誘導体、その塩、そのNーオキシド又はその四級アンモ

ニウム塩。

- 5. A環がハロゲン原子若しくは低級アルキル基で置換されていてもよいフェニル基、シクロアルキル基、ピリジル基、フリル基、チェニル基である請求の範囲 4 記載のキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 6. Xが単結合である請求の範囲2万至5記載のキヌクリジン誘導体、その塩、 そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 7. nが2である請求の範囲2乃至6記載のキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 8. 3ーキヌクリジニル 1ーフェニルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2 ーイソキノリンカルボキシレート、3ーギヌクリジニル 1- (4ーピリジル) -1.2.3,4-テトラヒドロー2-インキノリンカルボキシレート、3-キ ヌクリジニル 1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ー(2ーチエニル)ー2ーイ ソキノリンカルボキシレート、3ーキヌクリジニル 1, 2, 3, 4ーテトラヒ ドロー1-(3-チェニル)-2-イソキノリンカルボキシレート、3-キヌク リジニル 1- (2-フリル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-インキノ リンカルボキシレート、3-キヌクリジニル 1-(4-クロロフェニル)-1 **, 2, 3, 4 -テトラヒドロ- 2 -イソキノリンカルボキシレート、 3 -キ**ヌク リジニル 1-(4-フルオロフェニル)-1,2,3,4-テトラヒドロ-2 ーイソキノリンカルボキシレート、3ーキヌクリジニル 1, 2, 3, 4ーテト ラヒドロー1ー(4ートリル)-2-イソキノリンカルボキシレート、3-キヌ クリジニル 1-シクロヘキシル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-イソキ ノリンカルボキシレート、3-キヌクリジニル 1-(3-フリル)-1, 2,3, 4-テトラヒドロー2-イソキノリンカルボキシレート、又は、これらの光 学活性体からなる群から選択される請求の範囲 1 記載のキヌクリジン誘導体、そ の塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩。
- 9. 下記一般式(I)で示されるキヌクリジン誘導体、その塩、そのN-オキシド又はその四級アンモニウム塩と製薬学的に許容される担体を含有する医薬組

成物。

(式中の記号は以下の意味を有する。

A環:アリール基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、又は、酸素原子、 窒素原子若しくは硫黄原子からなるヘテロ原子を1万至4個含有するヘテロアリール基若しくは5~7員飽和ヘテロ環基であり、これらの環は任意 の置換基で置換されていてもよい

X:単結合又はメチレン基

R:ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシル基、メルカプト基、低級アルキルチオ基、スルホニル基、低級アルキルスルホニル基、スルフィニル基、低級アルキルスルフィニル基、スルホンアミド基、低級アルカンスルホンアミド基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノー若しくはジー低級アルキルカルバモイル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、モノー若しくはジー低級アルキルアミノ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、又は、ハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ基、アミノ基、若しくはモノー若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよい低級アルキル基

ℓ:0又は1

m:0又は1乃至3の整数

n:1又は2の整数)

10. ムスカリンM。受容体拮抗剤である請求の範囲 9 記載の医薬組成物。

11. ムスカリンM: 受容体拮抗剤が泌尿器疾患(神経性頻尿、神経因性膀胱、 夜尿症、不安定膀胱、膀胱痙縮及び慢性膀胱炎における尿失禁及び頻尿)、又は 呼吸器疾患(慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息及び鼻炎)の予防・治療剤 である請求の範囲 1 0 記載の医薬組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP95/02713

4 600		+	0233/02/13
A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	•	
	. C16 C07D453/02, A61K31		
According	to International Patent Classification (IPC) or to b	oth national classification and IPC	
	DS SEARCHED		<u> </u>
Minimum	ocumentation searched (classification system follows	d by classification symbols)	ni di bibanga di bibangan pangan di Lihat
Int	- C1 ⁶ C07D453/02, A61K31,	(435	
Documenta	ion searched other than minimum documentation to t	he extent that such documents are included in t	he fields scarched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nat ONLINE	me of data base and, where practicable, search	(crass used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where		
P,A			Relevant to claim N
	WO, 95-6635, A (Yamanouc Ltd.), March 9, 1995 (09. 03. 9 & AU, 94-75458, A	1 - 11	
P,A	JP, 7-258250, A (Yamanou Co., Ltd.)	,	1 - 11
	October 9, 1995 (09. 10.	95) (Family: none)	
		,	
Further	ocuments are listed in the continuation of Box C.		
		See patent family annex.	
" document	egories of cited documents: defining the general state of the art which is not considered ticular relevance	"I later document published after the interns date and not in conflict with the application the principle or theory underlying the in	
GOCUMENT.	ament but published on or after the international filing data which may throw doubts on priority claim(s) or which it	document of particular selevance; the c	laimed Important and a second
special rea	tablish the publication date of another citation or other on (as specified) referring to an oral disclosure, suc, exhibition or other	"Y" deciment of raricular relevance, the al	-i i
document ;	whilshed prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such do being obvious to a person skilled in the	op when the document cuments, such combination art
	sal completion of the international search	"&" document member of the same patent fa	
	6, 1996 (06. 03. 96)	Date of mailing of the international search March 26, 1996 (26.	
ne and mail	ng address of the ISA/		
	ese Patent Office	Authorized officer	
imile No.		Telephone No.	
PCT//SAC	10 (second sheet) (July 1992)	Telephone No.	

	寓 際 績	在報告	国際出職番号 PCT /JP	95/02713
A. 発明の	属する分野の分類(国際	条特許分類(IPC))		
	Int. CZ	C07D453/) 2, A 6 1 K 3 1 / 4 3 5	
B. 調査を	行った分野			gg, kg kg byk ski kyeke
調査を行った。	最小閱資料(国際特許分	類(IPC))		
	Int. C.L*	C07D453/0) 2. A 6 1 K 3 1 / 4 3 5	
最小限資料以外	外の資料で調査を行った	分野に含まれるもの		
国際調査で使用	狙した電子データペース	(データバースの名称、調査	Eに使用した用語)	
	CAS ON	LINE		
C 関連する	5と認められる文献			
引用文献の			*	
カテゴリー*	51用文献名	及び一部の箇所が配達す	るときは、その間連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の書号
PA	9. 3月. 19 &AU, 94- JP. 7-25) 9 5 (0 9 . 0 3 . - 7 5 4 5 8 . A i 8 2 5 0 . A (山東	内製薬株式会社)。 95) 2内製薬株式会社)。 - 95)(ファミリーなし)	1-11
C種の続き	にも文献が列挙されて!	.)	パテントフェミリーに関する	別紙を参照。
「E」先行文献 「L」優先権主 若しくは で理由を 「O」ロ頭によ 「P」国際出願	のある文献ではなく、 ではあるか、國際出願 選に顕義を提起する文 態の特別な理由を確立で 付す) る開示、使用、展示等。	一般的技術水準を示すもの 日以後に公表されたもの 秋又は他の文献の発行日 するために引用する文献 に言及する文献 上張の基礎となる出額の日	「T」国際出版日文は優先日後に公表 示意するものではなく、発明の に引用さるもの 「X」特に隧連のある文献であって、 性又は進歩性がないと考えられ 「Y」特に関連のある文献であって、 献との、当業者にとって自明で がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	原理又は理論の理解のため 当該文献のみで発明の新規 ももの 当該文献と他の 以上の文
国際調査を完了した日 06.03.96		国際模面報告の発送日 26.03.5	96	
郵	国特許庁(ISA) 理番号100 耶千代田区霞が関語	/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 古住和之の 電話番号 03-3581-[101内]	4 C 9 1 6 5